EXTRACTION OF POLY-3-HYDROXYBUTYRIC ACID

Publication number: JP7079788 Publication date: 1995-03-28

Inventor: MATSUSHITA HIROYUKI: YOSHIDA SHOGO:

TAWARA TORAICHI

Applicant: MITSUBISHI GAS CHEMICAL CO

Classification:

- International: C08G63/88; C12P7/62; C08G63/00; C12P7/62; (IPC1-

7): C12P7/62; C08G63/88

Application number: JP19930230334 19930916
Priority number(s): JP19930230334 19930916

Report a data error here

Abstract of JP7079788

PILEPOSE:To produce a poly-3-hydroxybulyric acid having biodegradability and biocompability, free from environmental pollution problem and useful as medical material, etc., by extracting microbial cell containing poly-3-hydroxybutyric acid with a tetrahydrofuran (derivative) as an extraction solvent. CONSTITUTION:A poly-3-hydroxybutyric acid which is a thermoplastic high polymer having biodegradability and biocompatibility is produced in high efficiency by culturing a microbial strain capable of producing poly-3-hydroxybutyric acid (e.g. Protomonas extorquens K (FERM P-8395)] in a complete synthetic medium containing methanol as exclusive carbon source in batch system under a condition to keep the nitrogen supply as the restriction factor of the cell proliferation, separating the culture liquid by centrifugal separation to obtain wet microbial cells, treating the cells in a pressure tube at 120 deg. C for 60min using tetrahydrofuran or its derivative as an extraction solvent, cooling the treated cells to 60 deg. C, separating the insoluble cells by a suction filter, cooling the fittate to room temperature, separating the precipitated gel by a suction filter and washing with methanol.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開平7-79788

(43)公開日 平成7年(1995) 3月28日

(51) Int.CL.*		鐵別記号	庁内整理番号	F I	技術表示箇所
C12P	7/62		7432-4B		
C08G 6	3/88	NLJ			

審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全 4 頁)

(21)出願番号	特顯平5-230334	(71) 出職人	000004466 三菱瓦斯化学株式会社
(22)出贈日	平成5年(1993)9月16日		東京都千代田区丸の内2丁目5番2号
(-)		(72)発明者	松下 洛幸 新漢果新潟市太夫英字新割182番地 三3 瓦斯化学株式会社新潟研究所內
		(72)発明者	吉田 省吾 新選果新潟市太夫浜宇新割182番地 三 瓦斯化学株式会社新潟研究所内
		(72)発明者	田原 寅一 新瀛県新潟市太夫浜宇新割182番地 三 瓦斯化学株式会社新潟研究所内

(54) 【発明の名称】 ポリー3-ヒドロキシ酪酸の抽出法

(57)【要約】

【様成】 テトラヒドロフランまたはその誘導体を抽出 溶剤として菌体からポリー3-ヒドロキシ酪酸を抽出す る。

【効果】 安全で、入手しやすく、しかも安飯な独出祭 郁を用い、乾燥歯体あるいは酒歯体の如何を問わず、こ れら節体かわたガリー3 - ヒドロキン酪酸を高収率で強出 できる。しかも抽出後の溶液を容氮に冷却するだけでポ リー3 - ヒドロキシ酪酸をガル化あるいは析出させると なが出来、容易に回収することが可能である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 ボリー3-ヒドロキシ酪酸を含有する菌 体からポリー3ーヒドロキシ酪酸を抽出するに際して、 テトラヒドロフランまたはその誘導体を抽出溶剤として 使用することを特徴とするポリー3ーヒドロキシ酪酸の 抽出法。

1

【請求項2】 抽出温度を60°C以上とする請求項1記 載の抽出法。

【請求項3】 抽出溶剤が、テトラヒドロフランまたは 3-メチルテトラヒドロフランである請求項1記載の抽 10 の工程が必要になる場合がある ... 出法.

【発明の詳細な説明】

[1000]

【産業上の利用分野】本発明は、菌体内に蓄積した3-ヒドロキシ酪酸単位からなるポリー3-ヒドロキシ酪酸 (以下PHBと記す)を菌体から抽出する方法に関す る。更に詳しくは、テトラヒドロフランまたはその誘導 体を抽出溶剤として用い、薬体からPHBを溶剤抽出す る方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】ポリー3-ヒドロキシ酪酸は、数多くの 微生物のエネルギー貯蔵物質として菌体内部に蓄積さ れ、生物分解性と生物適合性をもつ熱可塑性高分子であ る。近年、合成プラスチックが環境汚染や資源循環の観 点から深刻な社会問題となっている。それ故、PHB は、"クリーン"プラスチックとして注目され、使用期 間が比較的短い商品の包装や手術糸、骨折固定用材など の医療材料および医薬や農薬を徐々に放出する徐放性シ ステムなど多方面への応用可能な有用な天然高分子であ り長年にわたり期待されている。

【0003】PHBの製造は、細菌例えばシュードモナ ス (Pseudomonas) 属、アルカリゲネス (Alcaligenes) 属。プロトモナス (Protomonas) 属、アゾトバクタ -- (Azotobacter) 属、ノカルジア (Nocardia) 属等の 細菌を培養し菌体内にPHBを顆粒状に蓄積せしめた 後、菌体を培養液より集菌し、その菌体から分離精製し て行われる。

【0004】菌体からのPHBの分離精製は、菌体と抽 出溶剤とを接触させ菌体よりPHBを抽出する方法と、 菌体のPHB以外の成分を酵素などで取り除く方法が知 40 られている。溶剤抽出に従来用いられている溶剤として クロロホルム (特開昭 57-65193号)、塩化メチレン (特 開昭57-65193号)、ビリジン(米国特許第3036959)な どが知られている。しかし、これらの溶剤では、乾燥菌 体からしか抽出できず湿菌体からPHBを抽出できない ため培養液から得られた菌体を乾燥する工程が必要とな ってくる。また、抽出後得られた抽出液に、メタノール 等のPHBを溶解しない溶剤を添加しPHBを析出させ なければならない。その際、そのPHB非溶解性溶剤を 多量に必要とし、非常に大きな製造設備が必要となり経 50 ンなどの窒素源、リン酸カリウム、リン酸ナトリウム等

7 済的な方法とはいい難い。特開平2-69187 には溶剤によ る湿菌体からのPHBの抽出方法が記載されているが、 ととで用いられる溶剤はいずれも特殊なものであり経済 性等の点で工業的に不十分である。

【0005】一方、溶剤抽出法による精製では菌株によ る差異が見られないのに比べ、PHB以外の成分を酵素 などで可溶化して取り除く精製法では湿菌体を使用する ことができるが、酵素、界面活性剤等の効果が菌株によ り著しく異なり、高純度のPHBを得るためには数多く

[00006]

[発明が解決しようとする課題] 本発明の目的は、従来 技術における上記したような課題を解決し、安価で入手 しやすい溶剤を用いて湿菌体のままでPHBを抽出で き、しかもその抽出溶液からPHBを容易に得ることが できる抽出方法を提供することである。 [0007]

【課題を解決するための手段】そこで、本発明者等は、 安価で入手しやすい溶剤を用いて湿菌体のままでPHB 20 を抽出でき、しかもその抽出溶液からPHBを容易に得 ることができる抽出方法について鋭意検討を重ねた結 果. 意外にも室温ではPHBをほとんど溶解しないテト ラヒドロフラン及びその誘導体が、60℃以上、好まし くは80°C以上ではPHBの良溶剤となってPHBを高 濃度に裕解することを見出した。また、これらの溶剤が 乾燥菌体だけでなく、湿菌体からも高収率で抽出可能で あることも見いだした。更に、溶解したPHBは溶解液 を冷却することでほとんど全て析出またはゲル化し、多 量のPHB非溶解性溶剤を用いずとも高純度のPHBが 30 得られることを見いだした。本発明に使用される抽出溶 剤はテトラヒドロフラン及びその誘導体がある。テトラ ヒドロフランの誘導体としては、2-メチルテトラヒド ロフラン、3-メチルテトラヒドロフランなどが挙げら れる。これらの溶剤のうち、テトラヒドロフランおよび 3-メチルテトラヒドロフランが本発明の抽出溶剤とし て特に好ましい。

[0008] すなわち、本発明は菌株を問わず、PHB を含有する関体より PHBを抽出精製する方法におい て、テトラヒドロフランまたはその誘導体を抽出溶剤と して用いることを特徴とするPHBの抽出法に関するも のである。また、本発明におけるPHBを含有する菌体 とは、PHBを菌体内に蓄積した細菌細胞であり、この ような細菌として例えば、アゾトバクター ビネランデ ィー (Azotobacter vinelandii)、アルカリゲネス ユ ウトロフス (Alcaligenes eutrophus)、プロトモナス エクストルクエンス (Protomonas extorquens) 等に 属するものが挙げられる。その菌体は上記の細菌をグル コース、フラクトース、メタノール、酢酸、酪酸などの 炭素源、硫酸アンモニウム、硝酸アンモニウム、ペプト

のリン酸源およびその他細菌の増殖に必要なミネラル、 微量栄養源を含む焙地で 炭素源以外の菌体増殖に必須 の栄養素などが増殖の制限因子となるようにして好気的 に培養し、その培養液から遠心分離等の方法で集菌して 得られる。もちろん、その菌体を更に乾燥したもの、ま たはメタノール、アセトン等の脂質溶剤で洗浄乾燥した ものも菌体として用いるととができる。

【0009】本発明の方法により実際に菌体から抽出溶 剤を用いてPHBを抽出する際、その抽出溶剤が、菌体 を除く全液体に対して70重量%以上含有されていれば 10 良い。すなわち、30重量%未満の範囲であれば、湿菌 体により持ち込まれる水のようなPHB非溶解性溶剤が 含まれていても良い。PHB非溶解性溶剤の割合が30 重量%を超える場合、PHBの溶解性が低くなったり、 PHB溶液の粘度が高くなったり、PHBの劣化をもた ちしたりするおそれがあるので好ましくない。抽出溶剤 は、最終的にPHB濃度が3~10%になるように加え るのが適当である。その抽出温度は、60°C以上、好ま しくは80℃以上である。

する関体を、好ましくは発酵槽溶液の遠心分離によって 発酵槽溶液から単離する。単離された菌体を本発明によ る抽出剤の1つ中で撹はんし、60~130℃の温度に 加熱し、20~80分この温度で抽出する。この際、P HB濃度は3~10%に、水分濃度は30%を超えない ようにする。次いでPHBを溶解含有した抽出溶剤を不 滋性菌体と分離する。この際、PHBを溶解含有した抽 出済剤は加圧状態であり、分離を行うときは加圧状態で 行っても良いが、60℃まで冷却した後分離しても良 い。これは、60℃に保温してあれば数時間、少なくと 30 剤に用い、実施例1で示した抽出操作を80℃で行い、 も2時間は溶解したPHBが析出してこないからであ る。分離は常法で行うことができる。この場合加熱され た連過器を使用するのが有利である。というのは分離が この方法で問題なく簡単に行われるからである。 その後 PHBを含有する分離された溶液を室温程度に冷却し、 溶解したPHBを完全にゲル化または析出させる。PH Bの単離は、冷却したPHB溶解溶液から液体を濾過、 遠心分離など通常の方法で行われる。単離されたPHB を水、メタノール、エタノール、アセトン、またはその 混合物で後洗浄し、次いで乾燥する。PHBの乾燥は、 常法、たとえば気流乾燥、真空乾燥などで行われる。 [0011]

【実施例】次に本発明を実施例によりさらに具体的に説 明するが、本発明は、これらの実施例に限定されるもの ではない。

実施例1

プロトモナス エクストルクエンス (Protomonas exto rguens) K (微工研菌寄第8395号) をメタノールを 唯一の炭素源とする完全合成培地を用いて、窒素供給を 苗体増殖の制限因子になるようにして同分培養を行い、

その発酵槽溶液の遠心分離によって湿菌体を得た。この 混開体は、水分含有率82重量%、関体乾燥重量に対す るPHB含有率59.5%であり、菌体中PHBの分子 量は2×10°であった。この湿菌体22.9gとテト ラヒドロフラン50mlとを耐圧管中に入れ、120℃ で60分処理した。その後60°Cに冷却した後、60°C に加温した吸引濾過器で不溶性菌体を分離した後、溶液 を容温まで冷却した。冷却によってPHBは完全にゲル 化して沈澱した。沈澱したゲルを吸引濾取した後、メタ ノールを加えて十分に攪はんして洗浄した。次いで、ゲ ルを吸引濾過、乾燥し1.88g (理論値の77%に相 当する)のPHB粉末を得た。得られた粉末の純度は約 100%であり、分子量は1、5×10°であった。 【0012】実施例2

実施例1と同様な手法で得られた水分含有率67重量 % 菌体乾燥重量に対するPHB含有率59.5% 菌 体中PHBの分子量が2×10°である湿菌体15.6 øと3-メチルテトラヒドロフラン50m1とを耐圧管 に入れ、120℃で60分処理した。その後60℃に冷 【0010】純粋なPHBを得るために、PHBを含有 20 却した後、60°Cに加温した吸引速過器で不溶性菌体を 分離した後、溶液を室温まで冷却した。この場合PHB は完全にゲル化し沈澱した。その沈澱したゲルを吸引濾 取した後、メタノールを加え十分に攪はんして洗浄し た。次いで、ゲルを吸引濾過、乾燥し、2.48g(理 論値の81%に相当する)のPHB粉末を得た。得られ た粉末の純度は約100%であり、分子量は1.6×1 0'であった。

[0013]実施例3

実施例1と同様な湿菌体をテトラヒドロフランを抽出溶 その後60℃に冷却した後、60℃に加温した吸引濾過 器で不溶性菌体を分離した後、溶液を室温まで冷却し た。冷却によって沈澱したゲルを吸引濾取した後、メタ ノールを加え十分に攪はんして洗浄した。次いで吸引雄 通、乾燥し1. 92gのPHB (理論値の78%に相当 する)の粉末を得た。その粉末の純度は約100%であ り、分子量は1.8×10°であった。

【0014】実施例4

プロトモナス エクストルクエンス (Protomonas exto rquens) K (微工研菌寄第8395号) を実施例1で示 したのと同様にメタノールを炭素源とし、窒素供給を菌 体増殖の制限因子になるようにして回分培養を行い、そ の発酵槽溶液の遠心分離によって得られた湿菌体を凍結 乾燥し、菌体乾燥重量に対するPHB含有率が44%、 菌体中PHBの分子量が1.4×10°である乾燥菌体 を得た。この乾燥菌体2、5gを20m1のテトラヒド ロフランに懸濁し、120℃、60分抽出を行った。そ の後60℃に冷却した後、60℃に加温した吸引濾過器 で不溶性菌体を分離した後、溶液を室温まで冷却した。 50 この冷却によってPHBは完全にゲル化して沈澱した。

[0017]

沈澱したゲルを吸引濾取した後、メタノールを加え十分 に攪はんして洗浄した。次いで、ゲルを吸引濾過 乾燥 し、0.97g (理論値の88%に相当する)のPHB 粉末を得た。得られた粉末の純度は98%であり、分子 量は1.3×10°であった。

5

【0015】実施例5

アルカリゲネス ユウトロフス (Alcaligenes eutrophu s) NCIB 11509をグルコースを炭素源とし、窒素供給を 菌体増殖の制限因子になるようにして好気的に回分培養 を行い、その発酵情溶液の遠心分離によって得られた湿 10 ルエステル化してガスクロマトグラフィーにより行っ 菌体を凍結乾燥し、菌体乾燥重量に対するPHB含有率 が53%、 歯体中PHBの分子量が3、0×10°であ る乾燥菌体を得た。この乾燥菌体3.0gをテトラヒド ロフラン40mlに懸濁し、120°C、60分抽出を行 った。その後60℃に冷却した後、60℃に加温した吸 引濾過器で不溶性菌体を分離した後、溶液を室温まで冷 却した。この冷却によってPHBは完全にゲル化して沈 澱した。沈澱したゲルを吸引油取した後、メタノールを

加え十分に攪はんして洗浄した。次いで、ゲルを吸引減 過、乾燥し、1.35g (理論値の85%に相当する) のPHB粉末を得た。得られた粉末の純度は99%であ り、分子量は2.5×10°であった。 【0016】実施例におけるPHBの分子量の測定は、 ゲルクロマトグラフィー (ShodexGPC K. 90 cmカラム 溶媒:クロロホルム、1.0ml/min、ポリスチレンスタン ダード、RI検出) によって行った。また菌体のPHB 含有率、得られたPHBの純度の測定は、PHBをメチ た。水分含有率は、乾燥減量により測定した。

【発明の効果】本発明により、安全で、入手が容易で、 しかも安価な溶剤を用いて乾燥菌体、湿菌体のいずれか ちも少なくとも98%の極めて高純度のPHBを良好な 収率で取得可能となる。また、抽出後、PHB溶解溶液 を冷却するのみで溶解したPHBのほとんど全てがゲル 化または折出し、容易に回収できる。